XP-002200999

AN - 1966-25001F [00]

CPY - DAIN

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A02 B12-H03

M5 - [01] S001 S003 S005 S217 S317 S503 S517 S617 S800 S803 T500 T600 T817 U017 U402 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S830 T532 T533 U030 U430 U432 U500 U501 U502 U590 P624 P631 P632 P633 P634 P720 P810 M900

PA - (DAIN) DAINIPPON PHARM CO LTD

PN - JP42000928B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19630011189 19630302

AB - J67000928 2-Alkoxymethyloestradiols (I) and (II):

- where R1 and R2 = lower alkyl radicals or together with the nitrogen atom form a heterocyclic radical
- R3 = H or lower alkyl radicals
- R4 = lower alkyl or aralkyl radical
- R5 = H or lower alkyl.
- Cpds. (II) have blood cholesterol lowering action with weak follicular hormone action.

IW - DERIVATIVE

IKW - DERIVATIVE

NC - 001

OPD - 1963-03-02

ORD - 1900-00-00

PAW - (DAIN) DAINIPPON PHARM CO LTD

TI - 2-alkoxymethyloestradiol derivs

2ーアルコキシメチルーエストラジオール誘 導体の製法

特 願 昭 38-11189

出 顧 日 昭 38.3.2

発明者 金子秀彦

英面市新稲556

同 概本昌久

豊中市刀根山4の65

同 川瀬勝功

大阪市都島区東野田町3の45

出 顧 人 大日本製薬株式会社

大阪市東区道修町3の25

代 表 者 官武徳次郎

代理 人 弁理士 小島一晃

発明の詳細な説明

(式中、R₁ およびR₂ はそれぞれ低級アルキル基を示し、窒素原子と共に異項現基を形成する場合も含む。 R₈は水素原子または低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2-Nージ置換 アミノメチルーエストラジオール誘導体を アルキルハライドと処理して 第四級塩となし、次いで 苛性 アルカリの存在下 アルコール類と反応せしめて 2 ーアルコキシメチルエストラジオール類となし、必要に応じてジアルキル硫酸またはアルキルハライドと アルカリの存在下反応せしめることよりなる一般式

(式中、 Ra は前掲に同じものを示し、 Raは低級アルキル塞またはアラルキル基を示し、 Raは低級アルキル基または、水素原子を示す。) で表わされる2ーアルコキシメチルエストラジオール誘導体の製法に係わる。

本発明の出発物質である前記式 I で示される 2 - Nージ置換アミノメチルーエストラジオール誘導体は新規物質であつて、エストラジオールまたは、17αーアルキルエストラジオールのマンニッヒ反応によつて、製造することができる。即ち、本マンニッヒ反応の条件としては、アルコール等の極性溶媒中で、ホルマリンまたは、パラホルムアルデヒドと第二級アミンと加熱する方法である。また、別法として、2ージメチルアミノメチルエストロンのグリニヤール反応によつても製造することができる。

本発明方法を実施するには、前記式Iで示される2-N-ジ環換アミノメチルーエストラジオール誘導体を等モルの低級アルキルハライドとアセトン、エーテルのごとき極性溶媒中または少量の無水炭酸アルカリの存在下で室温に放置するか、要すれば加熱環流することにより対応する四級塩が得られる。この四級塩を低級アルキルまたは、アラルキルからなるアルコール類、例えば、メタノール、エタノール、ブロパノール、ペンジルアルコールの大過剰に溶解し、四級塩に対して同量以上の苛性アルカリと共に加熱するか、必要ならば適当量の水の存在下に加熱することによつて、アルコリシス化を受け収量良く目的の2ーアルコキンメチルエストラジオール類に転換される。

次いで、必要に応じて3-アルキルエーテルにするには、前記のごとくして得た2-アルコキシメチルエストラジオール類にフェノール性水酸基のアルキル化剤、すなわちジアルキル硫酸または、アルキルハライドをアルカリの存在下、通常のアルキル化の条件で反応せしめることによつて、目的の2-アルコキシメチルエストラジオールー3-アルキルエーテル類を得ることができる。

本発明によって得られる化合物はいずれも新規 物質であり、血中コレステロール低下作用を有し、 しかも望ましくない副作用である卵胞ホルモン作 用は、極めて弱く、医薬として価値ある物質であ る。 次に本発明の参考例および実施例を挙げて説明 する。

参考例 1

2 ージメチルアミノメチルエストラジオール の製法。

エストラジオール3 gをN.N.N'.N'.ーテトラメチルジアミノメタン 2.2 ml、エタノール60 ml およびペンゼン3 0 mlの混液に加え、これにパラホルムアルデヒド 0.3 gを加え、1 7時間加熱 遠流する。次いで、減圧下溶媒を留去し、残瘡をエーテルで抽出、エーテル溶液を1 0 %塩酸で抽出し、塩基を水層に転溶させ、水溶液をアンモニアアルカリ性となし、再びエーテルで抽出し、エーテル層を芒硝で乾燥後、濃縮して、油状残瘡 3 gを得る。シリカゲルでクロマトグラフィーを行い、ペンゼンで溶出する部分をエーテルから再結晶して融点1 5 4~1 5 6 でを目的物 2.6 gを得る。〔a〕10+82.6°(0.25%クロロホルム)

元素分析值: CalHalOaNa

計算値: C76,55 H9,48 N4.25 実験値: C76,68 H9,43 N3,95

参考例 2

2 ージメチルアミノメチルー 1 7 α ーメチルエストラジオールの製法

17αーメチルエストラジオール1 gをN,N.N',N',ーテトラメチルジアミノエタン0.7 g、エタノール30以、ベンゼン30以およびパラホルムアルデヒド0.1 gとより前記参考例1と全く同様に反応を行い、反応後の抽出溶媒として、ベンゼンを用い、次いで希塩酸でベンゼン層の塩基分を水層に転溶せしめ、水溶液をアンモニアルカリ性となした後、クロロホルムで抽出、クロロホルム層を水洗、乾燥後、濃縮して得られた油状物をメタノールより再結晶して融点172~175でを示す目的物の針状晶0.4 gを得る。〔α〕 b+57°(1.1%クロロホルム)

元素分析值:Cs2Hs2O2N

計算值: C76.92 H9.68 N4.08

実験値: C77, 21 H9,51 H3,89

参考例 3

2ージメチルアミノメチルー17αーメチルエ ストラジオールの製法。

金属マグネシウム19、沃度メチル69および 無水エーテル40mlより製したグリニヤール試薬 窓道はフージュエーマニュュエーフトロン50 後アンモニアアルカリ性となして、クロロホルムで抽出する。有機溶媒層を分液し、水洗、芒硝で乾燥後濃縮する。 残留物をメタノールより再結晶すると融点 172~175℃を示す目的物 4.19を得る。 [α]²⁰+57°(1.1%クロロホルム) 実施例 1

2ーメトキシメチルエストラジオールおよび2 ーメトキシメチルエストラジオールー3ーメチル エーテルの製法

a 2ージメチルアミノメチルエストラジオール メトアイオダイドの製法

2ージメチルアミノメチルエストラジオール 380 PPを無水エーテル50mlに溶解し、沃度 メチル5mlを加えて一夜放置し析出する結晶を 濾取し、エーテルで洗浄後アセトンより再結晶 して融点212~215で(分解)を示す目的 物420 PPを得る。

元素分析值:CasHs4NI

計算値: C56.05 H7.21 I 26.92 実験値: C55.94 H7.32 I 27.11

b 2ーメトキシメチルエストラジオールの製法 実施例1のaのごとくして得た2ージメチル アミノメチルエストラジオールメトアイオダイ ド250町および苛性カリ500町をメタノー ル10㎡に溶解し、3時間遺流する。次いで、 メタノールを留去し、残渣を水で希釈し、塩酸 で液を酸性にした後エーテルで抽出する。エー テル層を水洗、乾燥後エーテルを留去すると粗 結晶140町を得る。エタノールより再結晶し て融点181~183℃を示す目的物のブリズ ム晶を得る。〔α〕27+93.4°(1.07%クロロ ホルム)。

元素分析值:CaoHasOa

計算值: C75.91 H8.92 実験値: C75.92 H8.88

c 2ーメトキシメチルエストラジオールー3ー メチルエーテルの製法

実施例1のbのごとくして得たる2-メトキシメチルエストラジオール200号を司性ソーダ200号と共にメタノール20mk溶解する。この溶液に室温で攪拌下ジメチル硫酸1.2gのメタノール溶液を滴下し、滴下終了後攪拌下に一夜放置し、次いでメタノールを留去し、残渣を水で希釈後アンモニアアルカリ性となし、エーテルで抽出する。エーテル抽出液を芒硝で乾

る。 (α) n+75° (0.98% ジオキサン)

元素分析值:CalHacOa 計算值: C76.32H9.15

実験値: C76.19 H9.26

奥施例

2ーメトキシメチルー17αーメチルエストラ ジオールおよび 2ーメトキシメチルー 1 7 α ーメ チル エストラジオールー3 一メチルエーテルの製 法

a 2-ジメチルアミノメチル-17α-メチル エストラジオールメトアイオダイドの製法

2ージメチルアミノメチルー17αーメチル エストラジオール700吋を無水エーテル70 alに溶解し、沃度メチル 1 0 alを加え、一昼夜 放置後析出物を濾取し、アセトンより再結晶す ると融点 2 1 7~2 1 9℃を示す目的物 8 5 0 吟を得る。

元索分析值: C 28 H 86 O2 N I

計算值: C56.90H7.48 I 26.14 実験値: C56.71 H7.54 I 25.91

b 2-メトキシメチルー17d-メチルエスト ラジオールの製法

実施例2のaのごとくして得たる2ージメチ ルアミノメチルー17 αーメチルエストラジオ ールメトアイオダイド1 9を苛性カリ29と共 にメタノール20㎡に溶解し、3時間遺流する。 反応液を濃縮し、水で希釈後塩酸酸性となし、 エーテルで抽出する。エーテル抽出液より得ら れた油状物をシリカゲルグロマトグラフィーを おこない、10%エーテルーペンゼンより溶出 する部分をメタノールより再結晶すると融点 157~158℃を示す目的物460째を得る。 (α)²⁰⁺53°(1.02 %クロロホルム)

元素分析值: C a1 H a0 O a

計算值: C76.32 H9.15 CH3O9.39

実験値: C76.00 H8.87 CH3O 9.27

c 2ーメトキシメチルー17αーメチルエスト ラジオールー3ーメチル エーテル

実施例2のbのごとくして得たる2ーメトキ シメチルー17 αーメチルエストラジオール 1.0 gを実施例 l の cの方法と同様にジメチル 硫酸で処理して、融点131~133℃を示す 目的物720叫を得る。〔α〕n+49°(1.03 %ジオキサン)。

元条分析值: C 18H 82O8

計算值: C76.70 H9.36 実験値: C76.40 H9.11

実施例 3

2-ペンジルオキシメチルエストラジオールの 製法

実施例1のaのごとくして得た2ージメチルア ミノメチルエストラジオールメトアイオダイド1 gをペンジルアルコール20mlに溶解し、20% 苛性カリ8mlとペンジルアルコール20mlの混液 を加えて、5時間水浴上に加熱する。希塩酸中に 反応液を加えて、エーテルで抽出する。エーテル を留去後、残留液を水蒸気蒸留して、ペンジルア ルコールを留去し、残留物をペンゼンで、抽出し、 ペンゼン溶液を乾燥後濃縮する。残渣をシリカゲ ルクロマトグラフイーをおこない、3%エーテル ーペンゼンで溶出する部分をペンゼンより再結晶 して融点177~179℃を示す目的物430時 を得る。(a) き4 64.8° (0.88 %クロロホルム)。

元索分析值: Cat Has Oa 計算值: C79.55 H8.22

実験値: C79.54 H8.40

実施例 4

2-ペンジルオキシメチルー174-メチルエ ストラジオールの製法

実施例2のaのごとくして得た2ージメチルT・ ミノメチルー17αーメチルエストラジオールメ トアイオダイド500啊、20%苛性カリ水溶液 5mlおよびペンジルアルコール20mlとより実施 例3の方法と同様に処理し、得られた租結晶をシ リカゲルクロマトグラフィーをおこない、10% エーテルーペンゼンで溶出される部分をメタノー ルより再結晶して融点146~149℃を示す目 的物 1 4 0 mgを得る。〔 α 〕 1 + 5 2° (0.5% クロロホルム)。

元素分析值: С 37 Н 84 О 8

計算值: C79.76 H8.43

実験値: C79.76 H 8.22

特許請求の範囲

1 — 般式

(式中、R)およびR, はそれぞれ低級アルキル 基を示し、窒素原子と共に異項環を形成する場合 も含む。 Raは水素原子または低級アルキル基を

示す。)

で表わされる 2 - N - ジ 関換 アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめることを特徴とする次の一般式

(式中、 Raは前掲に同じものを示し、 Raは低級アルキル基まだはアラルキル基を示す。) で表わされる 2 ーアルコキシメチルエストラジオール誘導体の製法。

2 一般式

(式中、 R1 および R3はそれぞれ低級アルキル 基を示し、窒素原子と共に異項環を形成する場合 も含む。 R3は水素原子または低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2 - N - ジ酸換アミノメチルーエストラジオール誘導体をアルキルハライドと処理して第四級塩となし、次いで、苛性アルカリの存在下アルコール類と反応せしめて 2 - アルコキシメチルエストラジオール類となし、これにジアルキル硫酸またはアルキルハライドとアルカリの存在下反応せしめることを特徴とする一般式

(式中、Rsは前掲に同じものを示し、 Rsは低級アルキル基またはアラルキル基を示し、 Rsは低級アルキル基を示す。)

で表わされる 2 - アルコキシメチルエストラジオ - ル誘導体の製法。